PRODUCTION OF MICROSPHERE BY CROSSLINKING PROTEIN,

Publication number: JP2167222 (A)

Publication date:

1990-06-27

Inventor(s):

JIYOSHIAANU AREKU; FURORANSU GODAIYU; JIAN

Also published as:

IT1232917 (B)

🔀 FR2635459 (A1)

B2224258 (A)

E\$2018638 (A6)

DE3927073 (A1)

KUROODO JIAMUURU; BURAHAMU SHIYURUUTO +

Applicant(s):

CIRD+

Classification:

- international:

A61K9/64; A61K8/04; A61K8/64; A61K8/65; A61K9/16; A61Q19/00; A61Q19/10; B01J13/04; A61K9/52; A61K8/04; A61K8/30; A61K9/16; A61Q19/00; A61Q19/10; B01J13/04;

(IPC1-7): A61K9/64; B01J13/04

- European:

A61K8/04H; A61K8/64; A61K8/64C; A61K8/65; A61K9/16H6H;

A61Q19/00; A61Q19/10

Application number: JP19890210801 19890817 Priority number(s): FR19880010942 19880817

Abstract of JP 2167222 (A)

PURPOSE: To obtain a uniform protein spherule by adding a carbodiimide to an emulsion comprising an organic solvent phase containing a surfactant and an aqueous liquid phase containing a protein to activate cross-linking. CONSTITUTION: An emulsion comprising a continuous phase composed of a surfactant (e.g. sorbitan ester)-containing organic solvent, preferably a 5-10C aliphatic hydrocarbon or a 5-8C cyclic aliphatic hydrocarbon and a discontinuous phase composed of a hydrophilic liquid phase containing at least one protein is prepared. The emulsion is mixed with a carbodiimide, preferably 1-ethyl-3-(3- dimethylaminopropyl)carbodiimide and cross-linking is activated to form precipitate of spherule. The precipitate is separated and cleaned to give a protein spherule. When a mixture of an aqueous phase and an organic solvent (e.g. dimethylformamide) to be mixed with water is used as the discontinuous liquid phase, a water-insoluble product such as a capsulated medicine can be produced.

Data supplied from the espacenet database — Worldwide

⑩ 日本国特許庁(JP)

① 特許出願公開

◎ 公開特許公報(A) 平2-167222

Mint. Cl. "

庁内整理番号

❸公開 平成2年(1990)6月27日

A 61 K 9/64 B 01 J 13/04

D 7624-4C

8317-4G B 01 J 13/02

Α

審査請求 未請求 請求項の数 26 (全8頁)

蛋白質の架橋による微小球体の製造方法、得られた微小球体及びそ 69発明の名称 の用途

②特 題 平1-210801

②出 願 平1(1989)8月17日

優先権主張

201988年8月17日30フランス(FR)308810942

70発明者 ジョシアーヌ、アレク

フランス国アンテイーブ06600、シュマン・ド・ラ・シュ

ケット 300番 レ・ヴェルジェ・ド・ヴァル・コンスタ

の出 顧 人 サントル、アンテルナ フランス国ヴアルポーヌ06560、ソフイア・アンテイポリ

ショナル、ド、ルシエ

識別記号

(番地なし) ルシユ、デルマトロジ

ツク

弁理士 中島 宣彦 20代理人 外1名

最終頁に続く

明細書の浄書(内容に変更なし)

明 細

1. 発明の名称

蛋白質の架構による微小球体の製造方法、得ら れた微小球体及びその用途

2. 特許請求の範囲

(1)界面活性剤を添加した有機溶剤から成る連続 相と少くとも1種の蛋白質を含有する親水性液体 相から成る不連続相とから成る乳濁液をかきまぜ によつて調製し、得られた乳潤液にカルポジイミ ドを添加して架構を活性化しそして最小球体の沈 **澱物を得、そして前記沈澱物を分離し洗浄すると** とを特徴とする、乳濁液中での架構による蛋白質 微小球体の製造方法。

(2)連続相に添加する界面活性剤がソルビタンエ ステルである前項(1)に配載の方法。

(3) 不連続相が水性相である前項(1)または(2) に記

(4)水性相が限定された叫に緩衝されている前項 (3) に記載の方法。

(5) 不連続相が水と混合し得る有機溶剤と水性相

との混合物である前項(1)または(2)に記載の方法。

(6)有機器剤がシメチルホルムアミドである前項 (5) に記載の方法。

(7)カプセル化される製品が不連続相中に溶解さ れている前項(3)~(6)のいずれかに記載の方法。

(8) 不連続相に 遺元剤を添加する前項(1)~(7)のい ずれかに記載の方法。

」り連続相を構成する啓剤が不連続相と混合しな い脅削である前項(1)~(8)のいずれかに記載の方法。

如連続相を構成する密剤が脂肪族 C5~10 炭化水 案または環式脂肪族 C 5 ~ 8 炭化水素である前項 (9) に配収の方法。

(1) 連続相を構成する溶剤がシクロヘキサンであ る前項回に記載の方法。

似連続相を構成する啓剤がポリシロキサンであ る前項(9)に記載の方法。

切力ルポシイミドが構造式

R - N= C= N - P'

(この式で、 Rと Rとは同一または異つていて、 H、 分枝状または非分枝状の脂肪族 C,~ C, 。 基、 へチロ原子を含有するまたは含有していない選式 脂肪族基、または芳香族落であり、とれらの基は 1つまたはそれ以上の酸性または塩基性質換蓋を 持つていることができる)

て表わされる、前項(1)~似のいずれかに記載の方法。

(4)カルボジィミドが1 - エチル-3 - (3 - ジメチルアミノプロピル)カルボジィミドである前項付に記載の万法。

(均活性化剤の他に触媒を導入する前項(1)~(4)の いずれかに記載の方法。

の触媒がスクシンイミドである前項的に記載の 方法。

切触媒がN-ヒドロキシスクシンイミドである 前項UHに記載の方法。

明数小球体比較物を水または提衝液の何れかで 洗浄するか、1つの段階は水での少くとも1回の 洗浄からなり、他の段階は無水の溶剤での洗浄か らなる2段階で洗浄する前項(1)~切のいずれかに 記載の方法。

つ 化合物を含有させるための、 前項 Q4 に 配戦の 微小球体の使用。

3. 発明の詳細な説明

蛋白質は微小球体またはマイクカプセルの製造のため広く使用されて来た。得られる微小球体またはマイクロカプセルは、特に薬剤中で、例えば徐放薬物の調製用または特別な器官への薬物導入のための賦形薬として用いられている。

像小球体またはマイクロカプセルの乳層液中での循かけ方法は既知であり、それによれば蛋白質は2官能性反応物例をばグルタルアルデヒドまたは酸シクロリドにより橋かけされる。とれらの方法によれば、2官能性反応物は橋かけされた蛋白質中に残留して橋を形成する。この方法は蛋白質間に人工的スペーサーを導入すると云う不利な点を持つている。

更に、カルボキシル基とアミノ基との間の反応 はカルポジイミドおよび(または)スクシンイミ は無水の密剤がエチルアルコールである前項は 化配成の方法。

四少くとも1つの活性物質を微小球体中に組入れる前項(1)~09のいずれかに記載の方法。

対微小球体への活性物質の組入れを、架桶工程の後で、前記微小球体を、組入れるべき活性物質を含有する軽液中に浸すことにより行う前項如に 記載の方法。

四級小球体への活性物質の組入れを、微小球体 を製造する際に達成させる前項四に記載の方法。

四前項(1)~四のいずれかに記載の方法により得られる、イソペプチド型の架橋により架橋された、1 種またはそれ以上の蛋白質の微小球体。

別前項四~四のいずれかに記載の方法により得られる、イソペプチド型の架構により架構された、1 種またはそれ以上の蛋白質の酸小球体。

四前項四に配載の数小球体の、経口投与できる 組成物中でのおよび乾燥した薬学的形態での、希 釈剤または傀動化剤としての使用。

四寨学的、化粧品学的または生物学的活性を持

ド誘導体によつて活性化されることが知られてい る。特に、蛋白質のカルボキシル基と遊離アミノ 基との反応による蛋白質の橋かけを活性化させる ために、とれらの化合物が提案されてきた。との 場合イソペプチド型の直接的な構がつくられる。 との型の橋かけは、スポンジまたはシート形のコ ラーゲンに基く、橋かけされたマトリックス製造 に関する国際出願第WO 85/04413 号に配載されて いる。との方法によれば、作業は水性相中で行わ れ、コラーゲンをカルポジイミドおよび(または) 2 官能性スクシンイミジルエステルと接触させ、 後、その混合物を高温で加熱してコラーゲンに基 く楯かけされたマトリツクスを得る。フランス特 許出顧第 A 2,280,352 号は、ポリスチレンラテッ クスの不活性粒子を含有する緩衝されている水性 媒質中、カルポジイミド存在の下で毒業蛋白質を 構かけし、後、その混合物を加熱または室温に放 **厳して、ポリスチレンラテックスに吸収された橋** かけ蛋白質を得た。

前記文書中には、乳閥液の形で反応を行つたも

のはないし、均一な微小球体を得ているものはな

本出願によれば、活性化剤としてのカルポジイ ミド存在の下、乳化法により、イソペプチド型の 直接的を橋の形成により、蛋白質から微小球体を 調製できることが発見された。この微小球体の有 利な点は、若し放出されると生物学的に有害また は刺激性であるかもしれない反応物と蛋白質とを 共有結合で結合させていないととである。従つて 本発明によれば、必然的に蛋白質制にスペーサー が存在すると云う先行技術の不利さが回避される。

従つて、本発明は、連続相が界面活性削が添加 されている有機溶剤からなり、不連続相が少くと も1つの蛋白質を含有する親水性液体相からなる 乳濁液を攪拌し乍ら調製し、カルポジイミドを前 記乳濁液に添加して、蛋白質の橋かけを活性化し、 微小球体の 沈殿物を得、前記沈殿物を分離し、洗 浄することを特徴とする、乳燭液中での積かけに よる蛋白質微小球体の製造方法に関する。

連続相に添加する界面活性剤はこの相に可格で、

微小球体を形成させるのに用いられる蛋白質は ペプチド型の橋を形成できるどんな蛋白質でもよ い。また異る蛋白質の混合物を用いることもでき る。それには、人、動物または植物由来の蛋白質、 例えば酵素、キャリャー蛋白質(ヘモグロビンま たは血清アルプミン)、栄養蛋白質(オパルビン またはカゼイン)、構造蛋白質(ケラチン、1, ■1、■またはN型のコラーケンあるいはゼラチン)、 (この式で、RとRとは同一または異り、H、分 或 る 顔 の 防衛 または 抗 体 蛋 白 質 または 免 疫 制 黎 蛋 白質および種種な他の蛋白質例えば毒素、膜受容 体あるいはホルモンを挙げてもよい。更に特別に は、血清アルプミンとリソチームとが用いられる。 とれらの構はイソペプチド型であり、蛋白質の NH。 基と COOH 基との反応により得られる。 SH 遊または OH 基もまた COOH 基と橋を形成すること ができる。

連続相を構成する溶剤は不連続相と混合しない 疎水性密削または疎水性溶削の混合物である。特 に、脂肪族 С₅ ~ С_{1 0} 炭化水素または環式脂肪族 С₅ ~Ca 炭化水素、更に特別にはシクロヘキサンを

乳機物を、その親水相が有機相に分散するように 配向させる。との界面活性剤は、例えばソルビタ ンエステルであつてもよい。

第1の態機によれば、不連続液体相は水性相で あり、その場合、蛋白質とカルポジイミドとは前 記水性相に溶解している。その水性相は好ましく は限定された叫の緩衝溶液である。カプセル化を 所望する水溶性製品は、若し適当ならばとの水性 相に溶解させる。活性素の溶解を可能にさせる溶 解剤は、若し適当ならば瘀加してもよい。

第2の態様によれば、不連続液体相は水性相と 水に混合する有機裕削との混合物である。後者は 好ましくはジメチルホルムアミド(DMF)であ る。事実、その高い溶剤力によつて、DMFは水 に不密の分子を溶解させることができ、水に不容 の製品、例えば楽物のカプセル化を可能にする。 とりしてカプセル化する製品をその有機溶剤を含 有する混合物中に密解させておくととができる。 還元剤例をはジチオエリトリトールの不連続相へ の添加は収率を改善する。

用いる。また、ポリシロキサン例えばヘキサメチ ルジシロキサンまたは紙粘度かまたは飛体である ポリメチルシロキサンおよびポリジメチルシクロ シロキサンも用い得る。

橋かけ反応活性化剤として用いられるカルポジ イミドは構造式

R - N = C = N - R'

枝または分枝してない脂肪族Cl-Clo基、ヘテロ 原子を含有していても、いなくてもよい環式脂肪 族居または芳香族落である)

で表わされる。とれらの基は反応副生成物の溶解 を可能にする、1つまたはそれ以上の酸性または 塩基性雌換基を持つているととができる。更に特 別には1-エチル・3-(3-ジメチルアミノプ ロピル)カルポジイミド塩化物、以下 EDCI. HCL と記すりを用いる。

好ましい態様によれば、活性化剤としてのカル ポジイミドに加えて、触媒を用いるととができる。 この触媒はスクシンイミド、特別にはN-ヒドロ

キシスクシンイミドである。触媒は蛋白質と共に不連続相中に導入する。蛋白質の構かけをカルポシイミドとN-ヒドロキシスクシンイミドとの存在の下に行う場合、その橋かけ反応を第1図1に示すごとく画くことができる。この反応は明らかに、カルボジィミドは橋の形成に関与していないとを示していて、それは引続き簡単な洗浄により除去できる尿素誘導体に変わる。

その反応の終に敬小球体の比損物が得られ、繰返し水で洗浄して剛生成物例をばカルポジィミドから誘導される尿素を除去するか、あるいは、特にその微小球体がカプセル化されている薬物を含有し、その薬物を抽出したくない場合には適当な水性の緩衝液で洗浄する。

若し必要ならば、洗浄を2段階で行うことが出来る。創生成物例をばカルボジィミドむよびN・ヒドロキシスクシンイミドから誘導される尿素を除去するために行う水での洗浄に加えて、不連続液体相と混合しない連続相を除去するために水での洗浄の前または後で、無水剤剤での洗浄、例え

蛋白質の酸小球体に関し、その酸小球体は例えば 前記して定義した方法で将られる。

得られる最小球体の特性は使用蛋白質の型、不連続相の本性かよび使用した反応物の量に従って異ってもよい。要1は微小球体が異る機械的かよび物理化学的挙動を持つととができるととを示している。更に、選択した不速統相によって、得られる微小球体は消化酵素により多かれ少かれ劣化される。それ故、多かれ少かれ生分解される微小球体が期待される適用の型に従つて得られてもよ

い。 表 1

パラメーター			-	水性不連続相			DMF20wt が 含有する不理税相
蛋	É	1	爣	アルブ	ミン	リンチーム	アルプミン
EDC	I.H	C 4 (1	t(1)*	300≡9	6 0 0×9		200 ≢₽
物	理的	外	頒	球状で強	V	球状でとれ れ易い	球状で強い
収			塞	25%	80≸	-	90%
俏	化	77	衆	批	抗	-	-
荷			洭	f	1		負

(1)* 使用蛋白質500両当りの量 EDCI.HC4 1-エチル-3-(3-ジメチルアミノプロ ピル)カルボジイミド塩酸塩 仕エチルアルコールでの洗浄を加えてもよい。

洗浄後得られる球体は乾燥、適当ならば凍結乾燥し、必要ならば覆元媒質中パーコール勾配によって精製する。乾燥球体中に尿素が存在しないことはクロマトグラフィー分析により点検できる。

洗浄後得られる微小球体はその微小球体により 固定したい物質の唇液と接触させることができる。 固定に必要な接触時間の後、微小球体を洗浄し、 乾燥する。

使用される反応物の量は作業条件に従つて変えることができる。次の例を挙げてもよい。

- 水性不連続相を用いるアルプミンの場合:
 蛋白質 500 m 当り EDCI.HCt 200 ~ 600 m 用いる。
- 水中 DMF 20 重量 % で構成される不連続相を 用いるアルプミンの場合:蛋白質 500 mg 当り EDCI.
 HCL 200 ~ 600 mg 用いてもよい。

本発明はまた新製品として、イソペプチド型の 糖だけで糖かけされている1つまたはそれ以上の

蛋白質の等電点に従い反応媒質の叫を選ぶととにより、正電荷または負電荷を持つ微小球体を得ることができる。 こうして、 本発明に従う微小球体はイオン性の製品例えば薬物をカプセル化または固定することができる。

得られる微小球体の直径は 3 μm から 1 mmまで変り得る。得られる微小体の寸法は攪拌の速さと用いられる乳化システムとに左右される。超音波を用いることにより、 10 μm 以下の直径を持つ微小球体を高い百分率で得られるかもしれない。また外郡有機相中に適当な安定化剤を導入することにより小さい直径の微小球体を得ることができる。

荷電を持たない微小球体はマッサーシ用または 皮膚清浄のため化粧賦形薬中に組入れることがで きる。この場合、微小球体ならびに生物学的本質 の類似物例えば角膜細胞の完全に蛋白質的性質が 利用される。荷電をもたない微小球体はまた乾燥 薬剤形式中および経口投与することができる組成 物中の希釈剤または流動化剤としても用いられる。

本発明に従り微小球体は数多くの応用をもつ。

では、球体は薬学的、化粧品的または生物学的活性を持つている化合物を含有させるために用いるととができる。等にそれは、薬物例えば消費剤、抗真菌剤、抗皮症剤、レチノイドまたはアントラノイド、化粧剤例えば顕要染料または日光フィルターあるいは生活性物質用の賦形薬としてひ立てることができる。製品は微小球体製造時にカプセル化することもできるし、微小球体のイオン性を考慮して、カプセルになっている製品の溶液に微小球体を受すことにより固定することもできる。

微小球体は不安定な薬物を保護できる。それは 特別な皮膚の訴え例えば或るしたたる様な条件の 場合局所的に適用できる。

薬物を持つている微小球体はまた全身的に投与 するとともできる。

酸小球体組成物においては、球体に生物学的(免疫学的または酵素的)性質を与える特別な蛋白質を含ませるとともできる。

微小球体は潜色剤を持つととができメイクアツ

次の処方で製造する。

格かけされているアルプミン酸小球体、 φ=100 μm	5.00	9
セチルステアリルアルコール	5.00	8
エチレンオキシド20モルを含有するポリオキシ エチレン化セチルステアリルアルコール	0.70	g

エチレンオキシド12モルを含有する ポリオキシエチレン化

· · · · · · ·	
セチルステアリルアルコール	0.30 9
セチルアルコール	1.50 9
グリセロールモノステアレート	2.00 /
ワセリン油	6.00.7
メチルパラ - ヒドロキシベンゾエート	0.08 7
プロピルパラーヒドロキシベンゾエート	0.07 9
シリコーン油	1.00 %
無 菌 水	77.35 9

皮膚の手入れに用いることができる滑らかなクリームを得る。微小球体は見分けられるが、その構造から軟い感触である。

実施例3 キナクリンを持つ微小球体を含有す るセラチンカプセル プ製品に用いられるととができる。

以下に与えられる例は純粋に説明として、何等 限定を意味することなく、本発明の理解を一層よ くさせる。

実施例1 マッサージクリーム

次の処方で製造される。

構かけされているアルプミン像小球体 100 μm < ø < 200 M m

メチルパラ・ヒドロキシペンゾェート

7.00 9

0.07 9

乳化ラノリンアルコール、ワックスおよび 炭化水素に基く精製油の混合物 "BDP"社より商品名"Anhydrous Rucerin" で販売されるもの

見売されるもの 37.00 g

プロピル パラーヒドロキシベンゾエート 0.08 9

無 菌 水 55.85 g

均一な外観をもつ比較的腰厚なクリームを得る。 適用の場合、クリームは脂様の肌合いを持ち、微 小球体は皮膚上で見分けられ、マッサージ効果を 増強する。

実施例2 皮膚清浄クリーム

キナクリンは通常経口的に投与される駆虫剤であり、抗マラリア剤である。本実施例に従い、キナクリンを徐放できるような微小球体中に特たせて薬学的組成物を製造することを提案する。キナクリンを持つ微小球体は各微小球体500 町を含有するセラチンカプセルの形で提供される。

問題の微小球体の調製には、キナクリン塩酸塩50 号、ついでアルブミン 500 号を水 2 ml に溶解する。それから全体を、Dow Corning 社から Fluid Dow Corning 344 の名の下に販売され、 Cyclome thicone の名で(以下これを用いる)表はされるこの揮発性シリコーンに、商品名 Span 85 の下にICI 社で販売されているソルピタントリオレエートを5 重量号添加したポリジメチルシロキサン20 ml中で、実施例 4 に配数の条件下に3分間乳についたサン20 ml中で、実施例 4 に配数の条件下に3分間乳についた3 ml でで、1 ml に必要がしている。 EDCI・HC2 600 号を水 1 ml に溶解し、前記の乳肉液を添加する。 橋かけ工程を、攪拌しながら光を遮断して1 2 時間続ける。 橋かけ終了時、 微小球体は強い黄色洗液物の形で得られ、遠心分離し、水40ml で洗浄し、 薬結乾燥する。

顕微鏡の下で観察すると、凍結乾燥した製品はよく分離された形の微小球体で、実質的に、微小球体の外側には結晶を見ることができない。総収率は使用蛋白質重量に対して5重量をであり、微小球体中のキナクリンのカプセル化収率は1重量をである。

实施例 4

メチレン育を水性不連続相中のアルブミン微小球体中にカプセル化する。メチレン育20gと血清アルブミン 500 gとを水2 nl 中に溶解し、全体を、Span 85 5 重量系添加した Cyclomethicone 15 nl 中で乳化する。 錨型羽根をもつ捜拌機をつけ、それを 500 回転/分の速さで回転させている、50 nl のフラスコ中で乳機液を製造する。 3 分間費拌後 EDCI.HC 4 300 gを含有する水性溶液 1 nl を添加する。 Cの橋かけ工程を一定の複拌の下、外部相の蒸発を避けながら 5 時間続ける。 5 時間後、得られた像小球体は強い青色の洗験物の形で、それを速心分離し、エタノールで1回、次いで水で2回洗浄する。その洗浄はメチレン育の放出を制料

水中でのメチレン青放出についての曲線を実施例4と5との微小球体について比較した。第2図に示す曲線は、メチレン背の百分率放出量を分で表わした時間の関数として示している。曲線1は水中EDCI.HCLの使用、曲線2はジメチルホルムフミド中EDCI.HCLの使用に対応している。

メチレン育の放出が不連続水性相を用いて製造したアルブミン酸小球体の場合非常に選らされていることが判かろう。メチレン育の半量は、無水相中で製造した微小球体の場合2分間で放出され、水性相中で製造された微小球体の場合35分間かかつて放出されている。

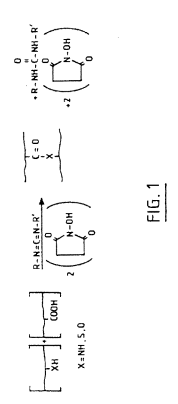
両方の微小球体の場合、メチレン背の 90% 以上は 9 0 分後に放出されている。

4. 図面の簡単な説明

第1図はカルボジイミドとN-ヒドロキシスクシンイミドの存在下における蛋白質の架構反応を 説明する線図的説別図であり、第2図は水中での メチレン青放出曲線を示す線図的説明図である。 するよう非常に速に行う。それから扱小球体を収 結成換する。カプセル化されたメチレン育の収率 は、水性媒質中でその散小球体を磨砕した後、 メ= 655.8 nm の分光測光測定により測定される。 カプセル化されたメチレン育の収率は微小球体の 全重量に対し1重量をである。

突施例 5

メチレン育を無水不連続相中で血清アルブミン中に閉じ込める。メチレン育(20g)とNーヒドロキシスクシンイミド(10g)とをシメチルフォルムアミド2配中に溶解する。それに血清アルブミン(500g)を添加し、超音波タンク中で3分間分散する。全体を実施例4と同じ作業条件で、Span 85を5重量多添加してある Cyclomethicone 15配中に乳化する。 EDCI.HCL 10 写をジメチルホルムアミド1 配に溶解し、それからその乳凋液に導入する。橋かけ、洗浄、凍結乾燥かよびカブセル化されたメチレン育の収率は0.5の重量多である。



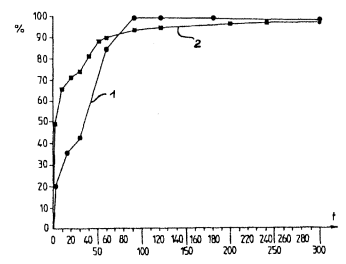


FIG. 2

第1頁の続き

個発 明 者

ジアン・クロード、ジ 明者

アムール

ブラハム、シュルート ⑰発 明 者

フロランス、ゴダイユ フランス国パリ75014、リユー・アレ 41番

フランス国ムーガン06250、アレー・ド・ラ・グランジュ

52番

フランス国アンテイーブ06600、シユマン・ド・ヴアル・

ポスケ、アモー・ド・ヴアル・ポスケ、ヴィラ 35

特開平2-167222 (8)

- 手充品相比正数5 (方式)

平成 1年12月18日

特許庁長官股

1. 事件の表示

平成1年特許顯第210801号

2、発明の名称

蛋白質の架橋による微小球体の製造 方法、得られた微小球体及びその用途

事件との関係

特許出鄉人

3、補正をする者。

サントル、アンデルナショナル、ド、ルシェルシュ、 デルマトロジック

4. 代理人

東海都港区赤坂1丁目1番14号

溜池東急ビル 電話584-0782

(5813) 弁理士 中 島 宣 彦

5. 補正命令の日付

平成1年11月13日 (平成1年11月28日発送)

6. 植形对狼

明細書の浄書(内容に変更なし)

7. 植匠の内容

別紙のとおり

1

Partial English translation of

Cited Document 3 (Partial Translation)

METHOD FOR PRODUCING MICROSPHERES BY CROSSLINKING PROTEINS, THE OBTAINED MICROSPHERES, AND USE THEREOF

5

CLAIMS

- A method for producing protein microspheres by crosslinking in an emulsion,
 comprising the steps of preparing an emulsion which comprises a continuous phase comprising an organic solvent supplemented with a surfactant and a discontinuous phase comprising a hydrophilic liquid phase containing at least one type of protein by stirring; activating crosslinking by adding a carbodiimide to the obtained emulsion; obtaining a precipitate of the microspheres; and separating and washing the aforementioned
 precipitate.
 - 2. The method of claim 1, wherein the surfactant added to the continuous phase is a sorbitan ester.
- 20 3. The method of claim 1 or 2, wherein the discontinuous phase is an aqueous phase.
 - 4. The method of claim 3, wherein the aqueous phase is buffered at a defined pH.
- 5. The method of claim 1 or 2, wherein the discontinuous phase is a mixture of an aqueous phase and an organic solvent which may be water-miscible.
 - 6. The method of claim 5, wherein the organic solvent is dimethylformamide.
- 7. The method of any one of claims 3 to 6, wherein a product to be encapsulated is dissolved in the discontinuous phase.
 - 8. The method of any one of claims 1 to 7, wherein a reducing agent is added to the discontinuous phase.
- 9. The method of any one of claims 1 to 8, wherein a solvent constituting the continuous phase is a solvent immiscible with the discontinuous phase.

- 10. The method of claim 9, wherein the solvent constituting the continuous phase is an aliphatic C_{5-10} hydrocarbon, or a cycloaliphatic C_{5-8} hydrocarbon.
- 5 11. The method of claim 10, wherein the solvent constituting the continuous phase is cyclohexane.
 - 12. The method of claim 9, wherein the solvent constituting the continuous phase is polysiloxane.
 - 13. The method of any one of claims 1 to 12, wherein the carbodiimide is represented by the structural formula:

R-N=C=N-R'

- (wherein R and R' are the same or different and represent H, a branched or unbranched aliphatic C₁-C₁₀ group, a cycloaliphatic group containing or not containing a heteroatom, or an aromatic group, and these groups may have one or more acidic or basic substituents).
 - 14. The method of claim 13, wherein the carbodiimide is 1-ethyl-3-(3-dimethylaminopropyl)carbodiimide.

10

20

25

30

- 15. The method of any one of claims 1 to 14, wherein a catalyst is introduced in addition to an activator.
- 16. The method of claim 15, wherein the catalyst is a succinimide.
- 17. The method of claim 16, wherein the catalyst is N-hydroxysuccinimide.
- 18. The method of any one of claims 1 to 17, comprising washing the microsphere precipitate using either water or buffer, or washing the microsphere precipitate in two steps wherein the first step comprises washing at least once with water, and the next step is washing with an anhydrous solvent.
 - 19. The method of claim 18, wherein the anhydrous solvent is ethyl alcohol.
- 35 20. The method of any one of claims 1 to 19, wherein at least one active substance is incorporated into the microsphere.

- 21. The method of claim 20, wherein the incorporation of an active substance into the microsphere is carried out after the crosslinking process by soaking said microsphere into a solution containing the active substance to be incorporated.
- 22. The method of claim 20, wherein the incorporation of an active substance into the microsphere is accomplished when producing the microsphere.
- 23. A microsphere of one or more types of proteins forming isopeptide-type crosslinks, which is obtained by the method of any one of claims 1 to 19.
 - 24. A microsphere of one or more types of proteins forming isopeptide-type crosslinks, which is obtained by the method of any one of claims 20 to 22.
- 25. Use of the microsphere of claim 23 as a diluent or a fluidization agent in a composition that can be administered orally and in a dry pharmaceutical form.
 - 26. Use of the microsphere of claim 24 for inclusion of a compound having pharmaceutical, cosmetic, or biological activity.

DETAILED DESCRIPTION OF THE INVENTION

The present invention relates to methods for producing microspheres and uses of the obtained microspheres.

Proteins have been widely used for the production of microspheres or microcapsules. The obtained microspheres or microcapsules are being used particularly in pharmaceutical agents as excipients, for example, for introducing drugs into specific organs or for preparing controlled-release drugs.

Crosslinking methods for microspheres or microcapsules in an emulsion are known, and according to them, the protein is crosslinked using a bifunctional reactant such as glutaraldehyde or an acid dichloride. In these methods, the bifunctional reactant remains within the crosslinked proteins to form a bridge. These methods have the disadvantage that they introduce an artificial spacer between the proteins.

Furthermore, reactions between carboxyl groups and amino groups are known to be activated by carbodiimide and (or) succinimide derivatives. These compounds have been proposed particularly for activating crosslinking between proteins by reactions between the

20

25

30

35

5

carboxyl groups and free amino groups of proteins. In this case, a direct isopeptide-type bridge is formed. This type of linkage has been described in International Application No. WO 85/04413 relating to production of collagen-based crosslinked matrices in sponge or sheet form. In this method, the operation is done in the aqueous phase, collagen is made to come in contact with a carbodiimide and (or) a bifunctional succinimidyl ester, and then this mixture is heated to a high temperature to obtain the collagen-based crosslinked matrix. According to the French Patent Application No. A 2,280,352, a toxic protein was crosslinked in the presence of a carbodiimide in a buffered aqueous medium containing inactive particles of polystyrene latex, subsequently this mixture was heated or left to stand at room temperature to obtain a crosslinked protein absorbed on polystyrene latex.

5

10

15

20

25

30

35

In none the above-mentioned documents is the reaction performed in the form of an emulsion, and in none of them are homogeneous microspheres obtained.

According to the present description, the inventors discovered that microspheres can be prepared from proteins by formation of direct isopeptide-type bridge through an emulsification method in the presence of a carbodiimide as an activating agent. An advantage of such a microsphere is that the biologically harmful or stimulatory reactant to be released and the protein are not covalently bonded. Therefore, the present invention avoids the disadvantage present in the conventional technology which is the inevitable presence of spacers between the proteins.

Therefore, the present invention relates to methods for producing protein microspheres through crosslinking in an emulsion, comprising the steps of preparing an emulsion which comprises a continuous phase comprising an organic solvent supplemented with a surfactant and a discontinuous phase comprising a hydrophilic liquid phase containing at least one type of protein by stirring; activating crosslinking of proteins by adding a carbodiimide to the aforementioned emulsion; obtaining a precipitate of the microspheres; and separating and washing the aforementioned precipitate.

The surfactant added to the continuous phase is soluble in this phase and orients the emulsified substance so that the hydrophilic phase is dispersed in the organic phase. This surfactant may be, for example, a sorbitan ester.

According to a first embodiment, the discontinuous liquid phase is an aqueous phase, and in such case, the protein and carbodiimide are dissolved in the aqueous phase. The aqueous phase is preferably a buffer solution at a defined pH. A water-soluble product to be encapsulated is dissolved in this aqueous phase when appropriate. Solubilizers which enable solubilization of an active substance may be added when appropriate.

According to a second embodiment, the discontinuous liquid phase is a mixture of an aqueous phase and a water-miscible organic solvent. The latter is preferably dimethylformamide (DMF). In fact, DMF can solubilize molecules which are insoluble in

water through its high solvent power, and enables encapsulation of water-insoluble products such as drugs. This way, a product to be encapsulated can be dissolved in a mixture containing such an organic solvent. Addition of a reducing agent such as dithioerythritol to the discontinuous phase improves the yield.

5

10

15

20

25

30

35

The protein used to form the microspheres may be any protein that can form peptide-type bridges. Mixtures of different proteins may also be used. Examples of these proteins include human-, animal-, or plant-derived proteins such as enzymes, carrier proteins (hemoglobin or serum albumin), nutrient proteins (ovalbumin or casein), structural proteins (keratin, collagen of type I, II, III or IV or gelatin), certain defense or antibody proteins or immunoregulatory proteins, and various other proteins such as toxins, membrane receptors or hormones. Especially, serum-albumin and lysozyme are used. These bridges are of the isopeptide type and are obtained by reaction of NH₂ groups with COOH groups of proteins. The SH or OH groups can also form bridges with the COOH groups.

The solvent which constitutes the continuous phase is a hydrophobic solvent or a mixture of hydrophobic solvents, which is immiscible with the discontinuous phase. In particular, an aliphatic C₅-C₁₀ hydrocarbon or a cycloaliphatic C₅-C₈ hydrocarbon is used, and more especially cyclohexane is used. Polysiloxanes, such as hexamethyldisiloxane or paper clay, or polymethylsiloxanes and polydimethylcyclosiloxanes which are fluid may also be used.

The carbodiimide used as a crosslinking reaction activator is represented by the structural formula:

R-N=C=N-R'

(wherein, R and R' are identical or different and represent H, a branched or unbranched aliphatic C₁-C₁₀ group, a cycloaliphatic group which may or may not contain a heteroatom, or an aromatic group). These groups can carry one or more acidic or basic substituents which enable solubilization of the reaction by-products. Especially, 1-ethyl-3-(3-dimethylaminopropyl)carbodiimide chloride, hereinafter referred to as EDCI·HCl, is used.

According to a preferred embodiment, a catalyst may be used in addition to the carbodiimide serving as the activator. This catalyst is a succinimide, especially N-hydroxysuccinimide. The catalyst is introduced into the discontinuous phase together with the protein. When the crosslinking of proteins is carried out in the presence of a carbodiimide and N-hydroxysuccinimide, the crosslinking reaction can be depicted as shown in Figure 1. This reaction shows clearly that the carbodiimide does not participate in the bridge formation, and that it is converted to a urea derivative which can subsequently be removed by simple washing.

At the end of the reaction, a precipitate of microspheres is obtained, which can be

washed repeatedly with water to remove the by-products, for example the urea derived from the carbodiimide, or with an appropriate aqueous buffer, especially in the case where the microspheres contain an encapsulated medicament and one does not wish to extract this drug.

5

10

15

20

25

30

35

The diameter of the obtained microspheres may vary from 3 μ m to 1 mm. The size of the obtained microspheres depends on the speed of stirring and on the emulsifying system used. By using sonication, a high percentage of microspheres having a diameter of 10 μ m or less may be obtained. It is also possible to obtain microspheres of small diameter by introducing a suitable stabilizing agent into the external organic phase.

The microspheres according to the present invention have numerous applications.

The uncharged microspheres can be incorporated into cosmetic vehicles for massage or for skin cleansing. In this case, the genuinely protein-like character of the microspheres and substances having similar essential biological qualities such as corneal cells are utilized. The uncharged microspheres can also be used as diluents or fluidizing agents in dry pharmaceutical forms and in compositions which can be administered orally.

The microspheres can be used for containing compounds possessing pharmaceutical, cosmetic or biological activity. In particular, they can serve as an excipient for drugs such as antiseptics, antifungal agents, antibacterial agents, anti-inflammatory agents, retinoids or anthranoids, cosmetic agents such as hair dyes or sunlight filters, or biologically active substances. The products can be encapsulated at the time of producing the microspheres or can be fixed by soaking the microspheres in a solution of the capsulated product, considering the ionic character of the microspheres.

The microspheres can protect unstable drugs. They can be applied topically in the case of particular skin complaints such as certain dripping conditions.

The microspheres loaded with drugs can also be administered systemically.

It is also possible to include in the microsphere composition, special proteins which impart biological (immunological or enzymatic) properties to the spheres.

The microspheres can be loaded with colorants and used in make-up products.

The Examples provided below further illustrate the present invention. However, these Examples are only provided for illustrations of the present invention, and the present invention should not to be construed as being limited thereto.

EXAMPLE 1

Massage cream

5 The following prescription is used for the production:

The following property as a second of	
Crosslinked albumin microspheres, 100 μm < φ < 200 Mm	
Mixture of emulsifying lanolin alcohols, waxes, and refined oils based on	
hydrocarbons, sold under the trade name of "Anhydrous Rucerin" by the company	
"BDP"	37.00 g
Methyl para-hydroxybenzoate	0.07 g
Propyl para-hydroxybenzoate	0.08 g
Sterile water	55.85 g

A relatively thick cream having a homogeneous appearance was obtained. When applied, the cream had a greasy texture and the microspheres were discernible on the skin and enhanced massaging effects.

EXAMPLE 2

Skin cleansing cream

The following prescription is used for the production:

Cetyl stearyl alcohol Polyoxyethyleneated cetyl stearyl alcohol containing 20 moles of ethylene oxide Polyoxyethyleneated cetyl stearyl alcohol containing 12 moles of ethylene oxide Cetyl alcohol Glycerol monostearate Vaseline oil Methyl para-hydroxybenzoate Propyl para-hydroxybenzoate Silicone oil 5.00 g 6.00 g 6.00 g 7.77.35	The following prescription is about in production	
Polyoxyethyleneated cetyl stearyl alcohol containing 20 moles of ethylene oxide Polyoxyethyleneated cetyl stearyl alcohol containing 12 moles of ethylene oxide Cetyl alcohol Glycerol monostearate Vaseline oil Methyl para-hydroxybenzoate Propyl para-hydroxybenzoate Silicone oil 2.00 g	Crosslinked albumin microspheres, $\phi = 100 \mu m$	5.00 g
Polyoxyethyleneated cetyl stearyl alcohol containing 12 moles of ethylene oxide Cetyl alcohol Glycerol monostearate Vaseline oil Methyl para-hydroxybenzoate Propyl para-hydroxybenzoate Silicone oil 2.00 g 0.00 g 0.00 g 1.00 g	Cetyl stearyl alcohol	5.00 g
Polyoxyethyleneated cetyl stearyl alcohol containing 12 moles of ethylene oxide Cetyl alcohol Glycerol monostearate Vaseline oil Methyl para-hydroxybenzoate Propyl para-hydroxybenzoate Silicone oil 0.30 g 6.00 g 6.00 g 7.73 5	Polyoxyethyleneated cetyl stearyl alcohol containing 20 moles of ethylene oxide	0.70 g
Cetyl alcohol 1.50 g Glycerol monostearate 2.00 g Vaseline oil 6.00 g Methyl para-hydroxybenzoate 0.08 g Propyl para-hydroxybenzoate 0.07 g Silicone oil 1.00 g		0.30 g
Glycerol monostearate Vaseline oil Methyl para-hydroxybenzoate Propyl para-hydroxybenzoate Silicone oil 2. 00 g 6. 00 g 7.00 g 7.00 g 7.00 g 7.00 g 7.00 g 7.00 g		1.50 g
Vaseline oil Methyl para-hydroxybenzoate Propyl para-hydroxybenzoate Silicone oil 6. 00 g 0.08 g 1.00 g		2. 00 g
Propyl para-hydroxybenzoate Silicone oil 273.55		6. 00 g
Propyl para-hydroxybenzoate 0.07 g Silicone oil 1.00 g	Methyl para-hydroxybenzoate	0.08 g
Silicone oil 1.00 g		0.07 g
77.25		1.00 g
	Sterile water	77.35 g

A smooth cream which can be used for skin care was obtained. The microspheres were discernible but had a soft texture because of their structure.

10

15